## (19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

# (11)特許出願公開番号

特開2000-313664 (P2000-313664A)

(43)公開日 平成12年11月14日(2000.11.14)

(51) Int. Cl. '	識別記号	FΙ			ブーマコート・	(参考)
CO4B 35/495		CO4B 35/00		J		
H01L 41/187		H01L 41/18	101	J		

## 未請求 請求項の数5 01

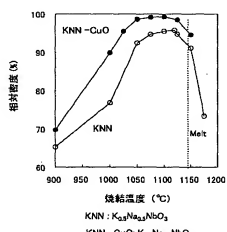
		田 且 明 不	・ 不明不 明不気の数3 〇七 (至13員)
(21)出願番号	特願2000-42095 ( P 2000-42095)	(71)出願人	000003609 株式会社豊田中央研究所
(22) 出願日	平成12年2月21日(2000.2.21)		愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番 地の1
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	特願平11-45856 平成11年2月24日(1999.2.24) 日本(JP)	(72)発明者	▲斎▼藤 康善愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式会社豊田中央研究所内100095669 弁理士 上野 登

#### (54) 【発明の名称】アルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物

# (57)【要約】

【課題】 既存の常圧焼結法でもって作製可能な焼結 性、経時安定性、温度安定性のよいアルカリ金属含有ニ オブ酸化物系圧電材料を提供すること。

【解決手段】 組成式 $K_{1-x}$   $N_{-x}$  N b  $O_{3}$  (x=0)~0.8)で構成される固溶体にCuを含有する化合物 をCuの元素量が0.001~5モル%となるように添 加すると、焼結性がよく圧電特性の高い材料が作製でき る。又、別に組成式Li、(K<sub>1-</sub>, Na,)  $_{1}$  -  $_{x}$  (N  $_{0}$  -  $_{1}$  T  $_{0}$  -  $_{1}$  O  $_{3}$  (x = 0.001.~ 0.2, y=0~0.8, z=0~0.4) で構成され る固溶体にLi10モル%、Ta20モル%を各々添加 すると温度特性の高い材料が作製できる。尚、これらは 既存の常圧焼結法をもって作製する。



KNN -CuO: K<sub>0.5</sub>Na<sub>0.5</sub>NbO<sub>3</sub>

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 組成式 (ANbO。) で表される (A:アルカリ金属) 固溶体に Cu、Li、Taより選択された1種又は2種以上の物質を添加、及び/又は固溶してなることを特徴とするアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物。

【請求項2】 前記組成式が $K_{1-x}$  Na NbO 。 (但し、 $x=0\sim0$ . 8) で表される請求項1に記載のアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物。

【請求項3】 前記組成式がLi、 $(K_1-,Na_1)$ 、-、 $(Nb_1-,Ta_1)$  O3 (但し、x=0.001~0.2,y=0~0.8,z=0~0.4)で表される請求項1に記載のアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物。

【請求項4】 前記1種又は2種以上の物質がCu元素を含む化合物であり、Cuが元素量で0.001~5モル%添加、及び/又は固溶してなることを特徴とする請求項2に記載のアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物。

【請求項5】 前記1種又は2種以上の化合物を各々元 20 素量で0~5モル%添加することを特徴とする請求項3 に記載のアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成 物

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ニオブ酸系圧電材料組成物に関し、更に詳しくは、自動車用エンジンのノッキングセンサ等に用いられるアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来、自動車用エンジンのノッキングセンサ等には圧電材料が用いられている。圧電材料は、大きく分類して鉛系物質を含有するものと鉛系物質を含有しないものとに分けられ、これらはその用途に応じて選択して用いられることになる。ところで、既知のように鉛は有害物質を含有することになり、その取扱いや用途等には留意を要することになり、その取扱いや用途等には留意を要することになる。そこで、鉛系物質等の有害物質を含有することなく高特性を備える圧電材料が要求されることになる。

【0003】例えば、前記鉛系物質を含まない圧電材料には、ニオブ酸(NbO。)系の材料に各種の副成分を添加することによって材料の焼結性を高めることによって材料を高密度化させて経時安定性を高めんとするものが知られている。このように焼結性が高まると、材料の成分や相が緻密化し高密度化することができる。そのため、電気機械結合係数や機械的品質係数が比較的高く得られる。又、有害物質を含まないことから安全性が高く、圧電特性及び安定性が高い圧電材料が得られることになる。

【0004】このようなニオブ酸系の材料に添加する副成分には多様なものが用いられる。例えば、特開昭50-47193号公報には組成式KNbO。-NaNbO。-LiNbO。で構成される組成物に酸化マンガンを添加するものが開示され、又、特公昭60-52098号公報には、一般式Na<sub>1</sub>-、Li、NbO。(0.02 $\le$ x $\le$ 0.30)で構成される組成物に酸化アルミニウムを0.02 $\sim$ 2.0重量%、酸化鉄を0.001 $\sim$ 0.019重量%の範囲で添加するものが開示されている。これらは、共に材料の焼結性を促進させることによって相対密度を高密度化させ、これによって電気機械結合係数を向上させ機械的強度が大きい材料を得るというものである。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、前記ニオブ酸系の圧電材料は、優れた特性を有するものの材料の焼結性や高温に対する温度安定性、経過日数に伴う材料特性の低下を示す経時安定性といった安定性に劣る。そのため、材料を再結晶温度以上で成形し且つ加圧する(ホットプレス法)をもって作製される。ホットプレス法は、材料を通常圧力で成形し焼結する、いわゆる常圧焼結法に比べて低温で高密度の焼結体が得られるが、製造コストが高く、又、大きな焼結体を製造できないという問題がある。そのため、ホットプレス法をもって作製した材料は、加圧の作用によって高密度化されるものの、温度安定性や経時安定性については十分なものではなく、又、作製コストが高いといった問題があった。

【0006】そこで本発明の解決しようとする課題は、 鉛系材料を含有しないニオブ酸系圧電材料において、そ 30 の温度特性や経時安定性を向上させるべく置換固溶化剤 及び/又は添加剤を見出すと共に、その作製方法におい ては、既存の常圧焼結法でもって作製可能なニオブ酸系 圧電材料組成物を提供することにある。

# [0007]

【課題を解決するための手段】この課題を解決するために、本発明に係る請求項1に記載のニオブ酸系圧電材料組成物は、組成式(ANbO。)で表される(A:アルカリ金属)固溶体にCu、Li、Taより選ばれた1種又は2種以上の物質を添加、及び又は固溶してなることを要旨とするものである。

【0008】この場合に、アルカリ金属としては、請求項2に記載のように、K及びNaを採用し、これらを添加し又は固溶させることが望ましい。かかる場合には、前記固溶体は、組成式 $K_1$  - Na、NbO。(但し、 $x=0\sim0$ .8)で表される。

【0009】また、請求項1に記載の場合に、請求項3に記載の発明のように、アルカリ金属としては、K及びNaを採用し、これらを添加し又は固溶させることが望ましく、前記選択される物質としては、Li及びTaを50 採用し、これらを添加し又は固溶させることが望まし

い。かかる場合には、前記固溶体は、組成式Lix(K ı - y Nay ) ı - x (Nbı - z Taz) O3 (但 t, x = 0.  $0.01 \sim 0$ . 2,  $y = 0 \sim 0$ . 8, z = 0~0.4)で表される。Liは焼結する際に液相焼結す ることから焼結助剤として作用し、又、Taは固溶体中 のドメインに作用してドメインを安定化させると共に誘 電損失も安定化する。これらの作用によって特性のよい 圧電材料を提供することができる。そして、この場合の Liの添加量は0. 1モル%以下でも20モル%以上で も圧電特性を低下させるといった問題があった。よって 10 最適量は0.1~20モル%である。

【0010】また、請求項2に記載の場合に、請求項4 に記載の発明のように、前記選択される物質としては、 Cu元素を含む化合物を採用し、これをCuが元素量で 0.001~5モル%となるように添加し、及び/又は 固溶させてもよい。これによって、Cu元素を含む化合 物が固溶体の焼結助剤として作用し相対密度の向上が図 れることから、特性のよい材料が得られる。更に、Cu 元素を含む化合物は固溶体中のドメインに作用してドメ インを安定させる効果を有することから、経時安定性の 20 し、2 t o n/c m² の1軸プレスでもって直径18 m 向上が図れ、これについても特性のよい圧電材料を提供 することができる。但し、この場合に添加するCu元素 を含む化合物の添加量が0.001モル以下だと焼結 助剤として作用せず、又、5.0モル%以上だと特性が 低下するといった問題がある。よって、最適量は0.0 01~5,0モル%である。

【0011】更に、請求項3に記載の場合に、別の実施 形態として、請求項5に記載のように、前記1種又は2 種以上の化合物を、各々、元素量で0~5モル%添加し てもよい。

### [0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施例を図面を参 照して詳細に説明する。先ず本発明における試料の製造 工程を説明する。尚、製造に用いる焼結法は常圧焼結、 加圧焼結のどちらでもよく、加熱方法についても電気炉 加熱、マイクロ波加熱、高周波誘導加熱、赤外線加熱等 の全ての加熱方法が可能である。又、焼結時の状態につ いても酸素フロー内、空気中のどちらで行ってもよい。 そこで本実施例においては、セラミックス材料を製造す るときに用いられる既存の常圧焼結法を用いて酸素フロ 40 ー(酸素5%~100%)内とした。以下にその実施例 及び製造した試料の測定結果から特性について説明す

【0013】 (実施例1) 組成式K, ., Na, NbO 。 (0≤x≤0.8) にて構成される基試料にCuOを 添加して本発明試料(第一試料:KNN-CuO)を製 造した。原材料は純度99%以上のK2CO3、NaH CO<sub>3</sub>、Nb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>の各粉末をK<sub>6</sub>.s.Na<sub>6</sub>.s NbO 3. の組成式となるように配合し、合計50gの秤量物を 得た。そしてアセトンを用いてボールミルで20時間混 合し、この混合粉末を乾燥させた後に900℃で5時間 仮焼を行い、これを解砕して#60メッシュのふるいに より整粒してK。、s Nao、s NbO。の結晶相を有す る粉末を作成した。

4

【0014】次に、前記Ko.s Nao.s NbO。の結 晶粉末1モルに対して0.01モルのCuOを添加し、 再度アセトンを用いて再度ボールミルでもって20時間 混合及び粉砕し、これを#60メッシュのふるいをもっ て平均粒径0.3~0.4ミクロンの粉末に粉砕した。 この粉砕した粉末にポリビニルブチラールを2重量%加 えて乾燥させ、#60メッシュのふるいをもって整粒 m、厚さ約2mmのプレス体を作製した。

【0015】そして前記プレス体を酸素0.3L/mi nのフロー中において昇温速度5℃/minで600℃ まで上昇させて1時間保持し、前記昇温速度と同速度を もって1050℃まで加熱して更に1時間保持した。そ して今度は5℃/minで室温(約25℃)まで冷却し 焼結体を作製した。次に、この焼結体を厚さ1mm、直 径15mmに研削、研磨、加工した後、Au電極をスパ ッタ法でもって円盤状試料の上下面にコーティングして 30 蒸着し、100℃のシリコンオイル中で3KV/mmの 電界を10分間印可して分極処理し圧電性を付与した。 こうしてできあがった試料を1時間放置した後、その各 種特性を測定した。

【0016】こうして製造した第一試料(KNN-Cu O) の分極後1時間経過した段階での測定結果を表1に 示し、同試料の分極後28日経過した段階での測定結果 を表2に各々示す。又、これらの測定結果の比較対照を 行うために、CuOを添加していない1100℃で焼結 した基試料(KNN)の測定結果も合わせて示す。

[0017]

【表1】

5

KNN-CuOの測定結果 (分極後1時間)

	本発明品 (第一試料)	比較品 (基試料)	7
3 P k 1 &	KNN-CuO	KNN	1
試料名		KasNaasNbOs	1
組成式	KasNao.sNbO1	Kishaishoos	}
	+0.01 FAC U O		1
初定項目			1
机对密度(%)	98.8	96.2	<b>*</b>
圧電特性			_
電気機械結合係数(kp)	0.389	0.334	J★
圧電定数 (d 3 1 pm/V)	29.2	37.6	
圧電定数(d 3 3 pm/V)	96.2	1 1 5	
圧電定数(g 3 1 10 - 3 Vm/N)	13.92	9.90	★
圧電定数(g 3 3 10-3 Va/N)	46.1	30.3	<b>*</b>
弹性特性			
機械的品質係数(Qm)	1408.2	100.6	*
誘電特性			
誘電率(E33t)	2 3 7	4 2 9	]← X
誘電損失(tanδ)	0.0045	0.0356	*
相転移温度			
キュリー温度 (*C)	4 1 5	4 1 5	
温度変化率			
誘電率(%/-50~100°C)	2 7	9 3	*
抵抗率 (Ω·cn)	1.32E+13	7.67E+10	<b>*</b>

(注)★:CuOにより向上している特性

【表2】

[0018]

KNN-CuOの測定結果(分極後28日)

	本発明品 (第一試料)	比較品(基試料)	]
試料名	K N N - C u O	KNN	1
組成式	KasNaasNbOs	Ko.sNao.sNbOs	1
	+ o. o.thC u O		
測定項目			7
相対密度(%)	98.8	96.2	*
圧電特性			]
電気機械結合係数(k p)	0.377	0.329	*
正電定数 (d 3 1 pm/V)	27.8	38.6	1
圧電定数 (d 3 3 pm/V)	96.7	115	1
圧電定数 (g 3 1 10 <sup>-3</sup> Vm/N)	13.59	9.30	*
LE電定数 (g 3 3 10 <sup>-3</sup> Vm/N)	46.1	30.3	*
弹性特性			]
機械的品質係数 (Q m)	1661.9	85.6	*
誘電特性			
誘锥率(E 3 3 t)	2 3 1	470	]
誘電損失(tans)	0.0045	0.0890	*
相転移温度			
キュリー温度 (℃)	4 1 5	4 1 5	
温度変化率			
誘電率(%/-50~100℃)	2 7	9 3	*
抵抗率(Q·cm)	1.32E+13	7.67E+10	*

(注) ★: CuOにより向上している特性

【0019】測定項目としては、相対密度(%)の他、 径方向振動における電気機械結合係数(kp)、機械的 品質係数(Qm)、電圧出力圧電係数(g31,g3 3)、電荷出力圧電係数(d31,d33)、誘電率 (ε33T/ε0(1kHZでの値))、誘電損失(ta n δ (1 k H Z での値)) 等を挙げた。

【0020】尚、この試料の測定及び評価には日本電子 材料工業会標準規格EMAS-6007の共振反共振法 を用いた。尚、強誘電相から常誘電相への相転移温度を 示すキュリー温度 (キュリー点) は誘電率が最も高いと きの温度をもって決定した。又、室温放置における経時 安定性は1kHzに対する比誘電率と誘電損失より測定 し、抵抗率は2端子I-V法により電圧印加30分後の 40 電流測定値及び電圧値から測定した。

【0021】前記表1に示すように、分極後1時間の第 一試料(KNN-CuO)と基試料(KNN)との測定 結果を比較すると、本発明品の第一試料によれば、相対 密度が上がっている他、圧電特性としての電気機械結合 係数(kp)、圧電定数(g31,g33)、弾性特性 としての機械的品質係数(Qm)が格段に高い値を示し ている。又、誘電特性としての誘電損失(tanδ)も 少なく、温度変化に対する誘電率(%/-50~100 °C)変化が小さく、抵抗率 (Ω・cm) は高い値を示し 50 が増加するのに対して、第一試料(KNN−CuO)の

ていることが分かる。

【0022】また、表2に示すように、分極後28日の 30 前記第一試料 (KNN-CuO) と基試料 (KNN) と の測定結果においても表1に示したと同じ測定結果が向 上していることが分かる。又、向上した測定結果は分極 後28日が経過しても大きな変動が見られないことか ら、CuOが各々の特性に作用し、更に経時安定性にも 作用することが確認された。

【0023】図1は、前記第一試料(KNN-CuO) 及び基試料(KNN)における焼結温度と密度の関係を 示したグラフである。これによると、第一試料は全ての 焼結温度において基材料(KNN)よりも高密度化し、 焼結温度1050℃前後~1125℃前後が最も高密度 であることが分かる。これはСиОは1025℃に融点 を持つことから1050℃~1125℃前後で液相が生 じ、液体流動によって結晶の固相粒子間を埋める(又は 置換する)ことによって緻密化し、密度が上昇するため である。このことから、CuOが試料を高密度化する焼 結助剤として作用することが確認された。

【0024】図2は、一定温度(室温25℃)下におけ る誘電率の変化を経過日数毎に示したグラフである。こ のグラフによると基試料(KNN)の誘電率は徐々に値 a

誘電率は、270日にわたってほぼ安定していることが分かる。更に図3に示すように、前記基試料の誘電損失は経過日数に伴って増加するのに対して、前記第一試料は270日にわたって安定化傾向にある。そして又、図4に図示するように、温度変化に対する誘電率変化も第一試料の方が低いことが分かる。

【0025】これは、CuOが試料の結晶中に置換固溶すること及び/或いは粒界にCuOが析出することによって結晶中のドメインをピン止めして固定するように作用するためである。一般にドメインが移動すると誘電損 10 失が大きくなることが知られている。そのため、ドメインを固定することによって誘電損失を安定化すると同時に、機械品質係数(Qm)の向上が図れることになる。又、圧電定数 d を変化させることなく誘電率を低下させるため圧電定数 g が大きく向上する。このことから、焼結性がよく経過日数に対する経時安定性の高い材料が既存の常圧焼結法をもって得られることが確認された。

【0026】また図示しないが、このCuOの添加量は 0.001モル%~5.0モル%の範囲内で添加すると 圧電定数gが向上すると共に経時安定性が向上し、中で20 も0.1モル%~2.0モル%の範囲内では焼結助剤と して作用する。但し前記添加量よりも少ない場合には焼 結助剤として作用せず、多い場合には特性の低下が見られる。以上により、該酸化銅の添加量は1モル%程度が

適量と思われる。

【0027】次に、組成式 $K_{1-x}$  Nax NbO。( $0 \le x \le 0$ . 8)にて構成される基試料に $Li \ge Ta$  を添加した試料(第二試料)について説明する。

10

【0028】 (実施例2) 本実施例2に用いる試料 (第二試料: KNN-LT) には、各々純度99%以上のLiCO。、K2CO。、NaHCO。、Nb2O。、Ta2O。を用いる。これらの各粉末を(Lio.1 Ko.4 5 Nao.4 5) (Nbo.8、Tao.2) O。の組成式になるように配合し、合計50gの秤量を得た。そして、前記実施例1に示した製造工程と同様に製造する。焼結は1125℃で行った。尚、この製造工程は実施例1にて既述していることから、その説明については割愛する。

【0029】そして、前記第二試料(KNN-LT)の分極後1時間経過した段階での測定結果を表3に示し、分極後28日経過した段階での測定結果を表4に示す。 又同時に、Li及びTaを添加していない1100℃で焼結した基試料(KNN)の測定結果の各々示す。この試料の測定及び評価には、前記実施例1と同様に共振反共振法を用い、キュリー温度については誘電率が最も高い時の温度をもって決定した。

[0030]

【表3】

11 KNN-LTの測定結果 (分極後 1 時間)

	本発明品 (第二試料)	比較品(基試料)	
战料名	KNN-LT	KNN	
組成式	{(Ko.sNao.s) o.sLio.1]	Ko.sNao.sNbOs	
	(Nao. 8 T a. o. 1) O 3		
測定項目			
相対密度(%)	99.0	96.2	
圧電特性			
電気機械結合係数(kp)	0.307	0.334	€-16F.
圧電定数(d31 pm/V)	36.3	37.6	)
圧電定数(d33 pm/V)	1 0 4	1 1 5	
氏電定数(g31 10 <sup>-3</sup> Va/N)	6.57	9.90	
正電定数(g 3 3 10 3 Vm/N)	11.9	30.3	
弹性特性			
機械的品質係数(Qm)	273.4	100.6	*
誘電特性			
誘電率(E33t)	6 2 4	4 2 9	
誘電損失(tan δ)	0.0071	0.0356	*
相転移温度			
キュリー温度 (℃)	3 8 0	4 1 5	
相転移温度(Ortho→fetra)	なし	2 1 0	*
温度変化率			
誘電率(%/-50~100℃)	1 0	9 3	*
抵抗率(Ω·cm)	3.15E+10	7.67E+10	

(注)★:Li、Taにより向上している特性

13 KNN-LTの測定結果(分極後 2 8 H)

	本発明品 (第二試料)	比較品(基試料)	
<b>試料</b> 名	KNN-LT	KNN	
組成式	{(Ko.sNao.s) o.1 Lio.1)	Ko.sNao.sNbO3	
	(Nao. 1 T a o. 1) O 1		
测定項目			
机対密度(%)	99.0	96.2	
圧電特性			
電気機械結合係数(kp)	0.290	0.329	
圧電定数 (d 3 1 pa/V)	33.4	38.6	
圧電定数 (d 3 3 pm/Y)	1 0 4	1 1 5	
圧電定数(g 3 1 10 <sup>-3</sup> Vm/N)	6.23	9.30	
正電定数(g 3 3 10 -3 Vm/N)	11.6	30.3	
弹性特性			
機械的品質係数(Qm)	360.1	85.6	*
誘電特性			
誘電率(E 3 3 t)	606	470	
誘電損失(tans)	0.0070	0.0890	_ ★
相転移温度			
キュリー温度(℃)	3 8 0	4 1 5	_ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
相転移温度(Ortho→Tetra)	なし	2 1 0	*
温度変化率			_
誘電率(%/-50~100℃)	1 0	9 3	_ ★
抵抗率 (Ω·cm)	3.15E+10	7.67E+10	

(注)★:Li、Taにより向上している特性

【0032】前記表3に示すように、分極後1時間の第二試料(KNN-LT)と基試料(KNN)との測定結果を比較すると、機械的品質係数(Qm)に向上が見られる他、誘電損失(t an  $\delta$ )が小さく低損失であり、誘電率の温度変化率が小さくなる(%/-50~100  $\mathbb C$ )といった温度安定性がよいことが分かる。また表4に示すように、分極後28日経過後の測定結果においても、前記表3に示した測定結果と大差は見られない。よってLi及びTaが温度安定性に作用し、又経時安定性 40にも作用することが確認された。

【0033】図5は、前記第二試料(KNN-LT)及び基試料(KNN)における密度と焼結温度の関係を示したグラフである。これによると前記第二試料が高密度化していることが分かる。これは、通常材料の焼結が固相焼結で行われるのに対して、添加したLi酸化物の成分や相が焼結温度の上昇に伴って液相化し、該液相化成分と他材料の液相化せずに固体化した成分や相とが共存して焼結する状態(液相焼結)が生じるためである。これによって材料の高密度化が図れることになる。

【0034】図6は、一定温度(室温25℃)下における誘電率と経過日数の関係を示したグラフである。図示するように、前記第二試料の方が高い誘電率であるものの、その値は日数が245日経過してもほぼ安定した値を有していることから、経時安定性はよいことが確認された。又、図7は、一定温度(室温25℃)下における誘電損失と経過日数の関係を示したグラフである。このグラフによると、第二試料(KNN-LT)は日数が245日の経過に関わらず安定した値を保っていることが分かる。これはTaが結晶中のドメインをピン止めする役割を果たすためである。既述したようにドメインの移動は誘電損失の増加に起因することから、ドメインを固定することによって誘電損失を低くし安定した値が得られる。

【0035】図8は、前記第二試料(KNN-LT)及び基試料(KNN)における誘電率と温度の関係を示したグラフである。図示するように、前記第二試料には中間転移相(210℃前後)がなくなり、ほぼ安定した誘電率が得られることが確認された。これは、Liを5.

0モル%以上添加すると結晶相が斜方晶から正方晶に転 移するためであり、これによって中間転移相がなくなり 温度特性が安定化するものと考察される。同様の高い誘 電率温度安定性を有する材料は、Ta量が40モル以 下の組成で得られた。

【0036】また図示しないが、前記Liは添加量0. 1モル%~20モル%の間で焼結助剤として作用し材料 を高密度化するが、20モル%以上ではLiNbO。が 生じて混合相となることから、圧電特性が低下すること が確認されている。

【0037】(実施例3)本実施例3に用いる試料に は、各々純度99%以上のLi2CO3、NaHC O<sub>3</sub>、Nb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>、Ta<sub>2</sub>O<sub>5</sub>を用いる。これらの各粉 末をLix (Ko. 5 Nao. 5) 1-x (Nb1-y Ta,  $O_3$  (但し、x=0, 0.02, 0.04, 0. 06, 0. 08, 0. 10, 0. 15, 0. 20; y = 0, 0.10, 0.20, 0.30, 0.40)組成式になるように配合し、合計各々50gの秤量を得 た。そして、前記実施例1に示した工程と同様に製造す る。尚、この製造工程は実施例1にて記述していること 20 から、その説明については割愛する。比較例として、L i、Taを添加していない基材料 (KNN; x=0, y = 0) も同様に作製した。

【0038】各々の試料の焼結温度は1025℃~12 50℃の間で最大密度になる温度を選んだ。各々の試料 は、基材料 (KNN) の96.2%を除いて、すべて相 対密度98%以上に緻密化している。

【0039】前記、各々の試料の分極後1時間経過した 段階での電気機械結合係数(kp)、圧電d31定数、 圧電g31定数の測定結果を図9(a)、(b)、

(c) に示す。また、同時にLi、Taを添加していな い基試料 (KNN) の測定結果も図9中のLi=0モル %、Ta=0モル%に示した。

【0040】この試料の測定、及び評価には前記実施例 1と同様に共振反共振法を用い、キュリー温度について は、誘電率が最も高い時の温度をもって決定した。

【0041】図9(a)に示す電気機械結合係数(k p)については、Li添加量=0~6モル%でTa添加 量=10~40モル%の組成領域で基本材料(KNN) よりも高い値となる。最大の値は、Li添加量=4モル 40 %、Ta添加量=20モル%で得られた。この組成の材料 を用いることで、基本材料(KNN)を用いた場合より も電気変換効率の高い圧電トランス素子或いは超音波モ ータ素子、超音波振動子を作ることができる。

【0042】図9(b)に示す圧電d31定数は、Li 添加量=0~6モル%でTa添加量=10~40モル%の 組成領域で基材料(KNN)よりも高い値となる。最大 の値はLi添加量=4モル%、Ta添加量=20モルで d31=95pm/Vが得られた。圧電d定数は、電荷 (或いは電流) 検出型回路を用いた場合の、加速度、荷 50 50℃以上で、温度安定性に優れ、かつ基材料(KN

重、衝撃、ノックセンサなど圧電型センサの出力電圧に 比例するので、このLi添加量=0~6モル%でTa添 加量=10~40モル%の組成領域の材料を用いること で、基材料(KNN)よりも電荷センサ出力の大きなセ ンサを作ることができる。

【0043】図9 (c) に示す圧電g31定数は、Li 添加量=0モル%でTa添加量=10、20モル%の組 成、及びLi=2、4モル%でTa添加量=0モル%の組 成で基本材料(KNN)よりも高い値となる。最大の値 10 は、Li添加量=2モル%、Ta添加量=0モル%でg3 1=14.5 x 10<sup>-3</sup> V m/Nが得られた。圧電g定 数は、電圧検出型回路を用いた場合の、加速度、荷重、 衝撃、ノックセンサなど圧電型センサの出力電圧に比例 するので、この組成領域の材料を用いることで、基材料 (KNN) よりも圧電センサ出力の大きなセンサ部品を 作ることができる。

【0044】図10(a)に示すキュリー温度について は、各々のLi添加量一定の組成において、キュリー温 度は、Ta添加量の増加とともに徐々に低下する。ま た、Ta添加量一定の組成において、キュリー温度は、 Li添加量の増加とともに、徐々に高温度となる。キュ リー温度が250℃以下の組成領域では、圧電定数の温 度安定性が劣化することが確認されている。

【0045】図10(b)に示す誘電率は、

Ta= 0mol%一定の組成においては、Li=6モ ル%で最大値= 864

Ta=10mol%一定の組成においては、Li=6 モ ル%で最大値=1014

Ta=20mol%一定の組成においては、Li=4モ 30 ル%で最大値=1204

Ta=30mo1%一定の組成においては、Li=2モ ル%で最大値=1466

Ta=40mol%一定の組成においては、Li=0モ ル%で最大値=1837 となった。

【0046】図10(c)に示す誘電損失は、Li添加 量=0~20mol%でTa添加量=10~40mol% の組成、及びLi=2、4mol%、Ta添加量=0m o 1%の組成で基本材料(KNN)よりも低い誘電損失 の値となる。誘電損失の平方根は、加速度、荷重、衝 撃、ノックセンサなど圧電型センサの出力電圧のノイズ にほぼ比例するので、この組成領域の材料を用いること で、基材料(KNN)よりもノイズが小さく、S/N比 の高い高感度電圧センサを作ることができる。

【0047】以上のことから、Lix (Ko.s Na o. s) 1 - x (Nb1 - y Tay) O3 (ただし、x =0, 0.02, 0.04, 0.06, 0.08, 0.10, 0. 15, 0. 20; y = 0, 0. 10, 0. 2 0, 0. 30, 0. 40) の材料は、キュリー温度が2 N)よりも圧電d31定数、或いは圧電g31定数が大きく、かつ誘電損失が小さく、ノイズの少ない、圧電型センサ用材料を製造することができる。

17

【0048】この組成領域の材料を用いることで、温度 安定性に優れ、センサ出力電圧の大きな、電荷検出回路 型或いは電圧検出回路型の回路を持つ、圧電材料を検出 部に用いた、加速度、荷重、衝撃、ノックセンサなどの 圧電型センサを製造することができる。

【0049】本発明は、上記した実施例に何等限定されるものではなく、本発明の趣旨を逸脱しない範囲で種々 10 の改変が可能である。例えば、上記実施例においてはアルカリ金属系材料として組成式 (K、Na、) NbO。にて構成される材料を用いたが、他材料及びその添加物を変更することも可能である。これによって焼結性及び経時安定性、温度安定性の高い材料を製造することが可能となる。

#### [0050]

【発明の効果】本発明に係るニオブ酸系圧電材料によれば、組成式(ANbO。)で表される(A:アルカリ金属)固溶体にCu、Li、Taより選択された1種又は20 したグラフである。2種以上の物質を添加し又は固溶させ、このうち1つの実施例として請求項2に記載の発明のように、組成式Kニー、Na、NbO。(但し、x=0~0.8)で表される固溶体に、請求項4に記載のように、Cu元素を含む化合物を、Cuが元素量で0.001~5モル%となるように添加し又は固溶させると、Cu元素を含む化合物の焼結助剤作用によって材料を高密度化できる。また更に、Cu元素を含む化合物の置換固溶作用及び/或いは粒界への析出によって誘電損失低下を防ぐことから、20; y=0、0.1 で、鉛系材料を含有しないことから、安全性が高く且つ高性能を有する材料を製造することが可能となる。

「図10](a)(

【0051】また、本発明に係る請求項3に記載の発明のように、Li及びTaを添加することによって、組成式Li、 $(K_1-,Na_y)_{1-x}(Nb_{1-x}Ta_z)$ O。(但し、 $x=0.001\sim0.2,y=0\sim0.8,z=0\sim0.4$ )で表されるアルカリ金属含有ニオブ酸化物系圧電材料組成物を作製すると、Liが焼結助剤として材料の高密度化に作用し、Taが固溶体中

のドメインに作用して誘電損失の減少及び誘電損失率の 向上が図れるため、請求項3に記載のアルカリ金属含有 ニオブ酸化物系圧電材料組成物は、経時安定性及び温度 安定性に優れた材料となる。そしてこれらも鉛系材料を 含有しないことから、広い用途に使用することができ る。

## [0052]

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本実施例1における焼結温度と密度の関係を示したグラフである。

【図2】実施例1における誘電率と経過日数の関係を示したグラフである。

【図3】実施例1における誘電損失と経過日数との関係を示したグラフである。

【図4】実施例1における誘電率と温度の関係を示した グラフである。

【図5】実施例2における密度と焼結温度の関係を示したグラフである。

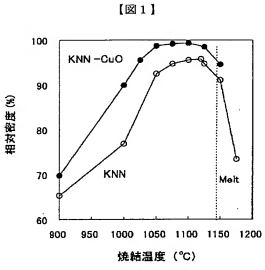
【図6】実施例2における誘電率と経過日数の関係を示したグラフである。

【図7】実施例2における誘電損失と経過日数の関係を 示したグラフである。

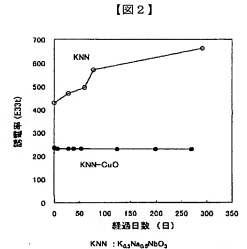
【図8】実施例2における誘電率と温度の関係を示した グラフである。

【図9】(a)、(b)、(c)は、実施例3における 組成式Lix(Ko. 5 Nao. 5)1-x(Nb 1-, Ta,) O3(但し、x=0、0.02、0.0 4、0.06、0.08、0.10、0.15、0.2 0;y=0、0.10、0.20、0.30、0.4 30 0)のLi、Taの量による圧電特性の変化を示したグラフである。

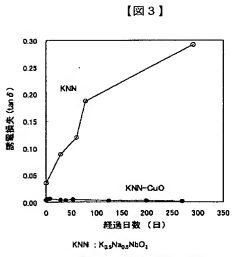
【図10】(a)、(b)、(c)は、実施例3における組成式Li、(Ko.sNao.s),-x(Nb1-,Ta,)Os(但し、x=0、0.02、0.04、0.06、0.08、0.10、0.15、0.20;y=0、0.10、0.20、0.30、0.40)のLi、Taの量によるキュリー温度、誘電率、誘電損失の変化を示したグラフである。



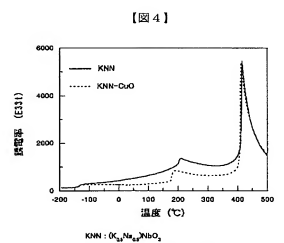
KNN: K<sub>0.5</sub>Na<sub>0.5</sub>NbO<sub>3</sub> KNN -CuO: K<sub>0.5</sub>Na<sub>0.5</sub>NbO<sub>3</sub>



KNN-CuO : KosNaosNbOs + 1 mol% CuO

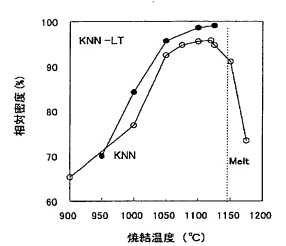


KNN-CuO : K<sub>0.5</sub>Na<sub>0.5</sub>NbO<sub>3</sub> + 1 mol% CuO



KNN-GuO : (K<sub>os</sub>Na<sub>os</sub>)NbO<sub>s</sub>+1mol% GuO

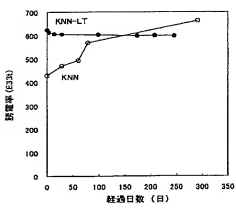




KNN ; K<sub>0.5</sub>Na<sub>0.5</sub>NbO<sub>3</sub>

KNN -LT: {(K<sub>0.5</sub>Na<sub>0.5</sub>)<sub>0.8</sub>Li<sub>0.1</sub>}(Nb<sub>0.8</sub>Ta<sub>0.2</sub>)O<sub>3</sub>

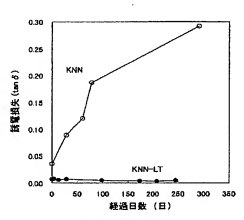
# 【図6】



KNN : KasNaasNbO

KNN-LT : ((KasNaas) a (NbasTaas)03

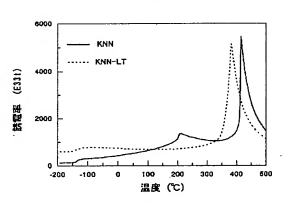
# 【図7】



KNN : Kq.6Naq.5NbOs

 $\mathsf{KNN-LT} \ : \{(\mathsf{K}_{0.5}\mathsf{Na}_{0.5})_{0.6}(\mathsf{Nb}_{0.6}\mathsf{Ta}_{0.2})\mathsf{O}_{1}$ 

【図8】



KNN : (KqsNaqs)NbO

KNN-LT : (KasNaas)asLias(NbasTaaz)Os

(c)

【図9】

(a)		盆気	機械結	合係数(	Kp)	
(4)	20	0.092	0.170	0.187	0.150	0,160
	15	0,087	0,203	0.230	0.209	0.204
	<b>∵</b>					
	(E) 10	0.151	0.292	0.307	0.292	0.283
	S 8	0.196	0.340	0.335	0.313	0.287
	÷⊃ 6	0.332	0.415	0.383	0,406	0.336
	4	0.371	0,456	0.501	0.431	0.382
	2	0.469	0.395	0.341	0.380	0.330
	a	0.334	0.453	0.465	0.332	0.294
		0	10	20	30	40
				Ta (mois	)	

(b)			Œ?	電定数	(d31 )	pm/V)	
		20	9.7	20.2	21.5	18.4	17.3
		15	10.1	23.2	25.1	23.7	22.0
	ନ						
	(molf)	10	20.4	39.6	36.3	32.5	33.2
	3	8	27,5	50.8	46.1	41.2	35.6
	∵	6	57,7	71.0	60.1	58.3	46.3
		4	39.8	69.5	95.0	73.1	63.5
		2	48.9	51.4	54.3	79.3	70.1
		0	37.6	49.5	60.5	62.9	66.0
			0	10	20	30	40
					Ta (moi%	)	

(c)			圧電		(g31 10		
		20	2.8	4.2	4.5	3.7	3.6
		15	2.2	4.8	5.4	4.6	4.6
	•						
	(Moff)	10	3.5	6.7	6.6	6.6	6.3
	3	В	4.7	6.8	6.8	6.1	6.4
	"	6 (	7.5	7,9	7.1	7.7	6.0
		4	11.0	10.3	9.0	7.5	6.2
		2	14.5	9.3	8.8	8.1	4.7
		0	9.9	12.1	10.5	8.0	4.1
			0	10	20	30	40

【図10】

(a)				キュリー	温度 (℃	<b>:</b> )	
		20 [	505	459	390	347	295
		- 1					
		15	502	450	385	337	280
	2	- 1					
	(Molf)	10	499	450	380	330	262
	3	8	485	420	363	310	250
	:3	6 [	474	405	345	295	235
		4 [	460	393	337	279	220
		2 [	435	375	308	250	192
		0 [	415	350	285	233	188
		_	0	10	20	30	40
					Ta (mol%	)	
(b)							

		誘電率	(E33t)		
20	399	540	539	504	542
15	530	544	521	580	545
(Hol)	657	672	624	556	599
8	657	847	762	761	625
⊐ 6	884	1014	959	855	868
4	409	763	1204	1106	1165
2	384	621	903	1468	1686
0	429	462	652	1187	1837
	0	10	20 Ta (mot)	30	40

			誘電	損失(t	an ゟ)	
	20	0.091	0.015	0.011	0.014	0.008
	15	0.045	0.022	0.007	0.007	0.008
(mol%)	10	0.088	0.039	0.007	0.007	0.008
ځ						
	8	0.037	0.010	0.010	0.008	0.011
⊐	6	0.050	0.008	0.006	0.008	0.011
	4	0.014	0.014	0.008	0.006	0.014
	2	0.003	0.023	0.018	0.016	0.018
	0	0.036	0.005	0.010	0.012	0.009
		0	10	20	30	40
				Ta (moil	ง	

			•	٠. د.
÷				

1 B 31

# 非鉛系 K<sub>x</sub>Na<sub>1-x</sub>Nb<sub>y</sub>Ta<sub>1-y</sub>O<sub>3</sub> 圧電セラミックスの作製と評価 (名大院工) 〇松原 賢東·坂本 捗·余語 利信·平野 眞一

Fabrication and characterization of lead-free  $K_1Na_1...Nb_1Ta_{1...}O_3$  piezoelectric ceramics/OM. Matubara, W. Sakamoto, T. Yogo and S. Hirano (Nagoya Univ.) /  $K_1Na_1...NbO_3$  ceramics, which are hardly sintered, are usually sintered with hot pressing. However, hot pressing has low productivity. In this study, it was revealed that doping of  $Ta_1O_3$  had an effect on improvement of sinterability of ceramics. As increased  $Ta_2O_3$  doping, relative density increased. On the other hand, electromechanical coupling factor  $k_p$  and mechanical quality factor ( $Q_m$ ) decreased with increasing  $Ta_2O_3$  in amount. The maximum value of kp was 43% with a composition of  $Ka_4Na_4,Nba_3,Ta_{4,4}Nb$ 

問合先: e·mail hirano@apchem.nagoya·u.ac.jp

【はじめに】現在実用化されている圧電材料はジルコン酸チタン酸鉛(PZT)セラミックスとそれをベースとした多成分系の圧電材料が主流である。PZT セラミックスは圧電体としての性能を最大限に発揮するのに最適な条件を兼ね備えている優れた材料である。しかしながら、PZT は、成分中に揮発性が高く、有害なPbO を含むため、製造時や廃棄時における環境への負荷が懸念され、近年欧米を中心にして規制の対象になりつつある。従って、環境への負荷が少ない非鉛系圧電材料の開発は急務である。現在、非鉛系圧電材料開発の中心は、Bi 含有化合物であるが、Bi 酸化物も PbO ほどではないにしる揮発性が高く、有害性が懸念されるため、本研究では、Pb および Bi を含有しない圧電材料の開発を目指した。その様な非鉛系材料の中で比較的優れた特性と高いキュリー点を有する難焼結性の K,Na<sub>1-1</sub>,NbO<sub>3</sub> セラミックスを選択し、これに Ta<sub>2</sub>O<sub>3</sub> を固溶させることによって焼結性の改善を試みた。

【実験】試料の作製は、K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>、Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>、Nb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、Ta<sub>2</sub>O<sub>3</sub>を原料として通常の固相反応法により行った。原料を所定量秤量し、エタノール中で 24h 湿式混合した後、850℃で仮焼を行った。更に、組成の局所的な不均一性を改善し、アルカリ炭酸塩が完全に反応するように同条件で 2 回目の仮焼を行った。仮焼粉は再度 24h ボールミル粉砕し、CIP 成形後、酸素雰囲気中で、1050~1175℃で1~2h 焼成して焼結体を得た。得られた焼結体は、直径 15mm、厚さ 1mm に切削加工して密度測定を行った。電気的特性の評価は、両面を研磨後、550℃で Ag 電極を焼き付けて、100℃で、3.0kV/mm の電界を 30min 印加して分極処理を行った後にインピーダンスアナライザーを用いた共振反共振法によって行った。

【結果と考察】 $K,Na_1,NbO_1$ セラミックスは、 $KNbO_3$ の焼結性が低いために難焼結性であり、一般に緻密な焼結体を得るためには、ホットプレスによる焼結が行われていた。ここでは、 $Ta_1O_3$ を固容させることによって焼結性が向上し、ホットプレスを行わなくても約95%の相対密度を有する焼結体を作製できることを見出した。これは  $Ta_2O_3$ の固容量が増加するにつれて、融点が上昇するために焼結温度域での試料の容融が抑制される結果と考えられる。逆に電気機機械結合係数や機械的品質係数は  $Ta_2O_3$  添加量の増加に伴い減少する傾向であった。 $Ta_2O_3$  の添加量が2.5mol%の場合に電気機械結合係数は $38\sim43\%$ の極大値を示し、比較的大きな特性を得られることがわかった。また、機械的品質係数は $Ta_2O_3$ の固容量が増加するに従って、減少したが、全体に高い値を保っていた。

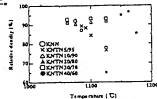


Fig. Sintering temperature dependence of Relative density on KOLSNIO.5NbcTai-xOJ ceramics.

	٠.	

# 「2002年年会講演予稿集」

Preprints of Annual Meeting of The Ceramic Society of Japan, 2002

# © 日本セラミックス協会 2002

発行日:2002年3月24日 ISBN 4-931298-33-8 C3058 ¥8000E

発行人:会 長 平井 敏雄

社団法人 日本セラミックス協会

〒169-0073 東京都新宿区百人町2-22-17

電話 03-3362-5232

FAX 03-3362-5714

編集者:日本セラミックス協会行事企画委員会

委員長 向江 和郎

印刷所:小宫山印刷工業株式会社

· i			